

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wybór dostawcy sprzętu jednorazowego użytku do badań i zabiegów diagnostyczno – interwencyjnych (Ogłoszenie nr 2018/S 037-080256) Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej z dnia 22 lutego 2018 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 1

Pytanie nr 1

pozycja nr 7:

Ze względu na sam aspekt ekonomiczny całego zadania, prosimy o dopuszczenie ramp trójdrożnych wysokociśnieniowych stosowanych w większości szpitali w Polsce o wytrzymałości 500psi;

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania ramp trójdrożnych wysokociśnieniowych o wytrzymałości 500psi.

Pytanie nr 2

pozycja nr 8:

Ze względu na sam aspekt ekonomiczny całego zadania , prosimy o dopuszczenie przedłużaczy wysokociśnieniowych stosowanych w większości szpitali w Polsce o wytrzymałości do 1200psi;

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedłużaczy wysokociśnieniowych o wytrzymałości do 1200psi.

Dotyczy części nr 8

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 japońskie cewniki balonowe RX do predylatacji i CTO, charakteryzujące się wysoką zdolnością do przejścia wąskich zmian dzięki hydrofilnemu pokryciu i specjalnej zwężającej się budowie typu? Balony charakteryzują się wysoką odpornością także w bardzo skalfikowanych naczyniach oraz posiadają bardzo niski profil wejścia balonu. Wszystkie rozmiary kompatybilne z 5F.

Profil (distal tip) dla 1.0X6mm – 0.0157;

Średnice 1-4mm, w tym: 1, 1.2, 1.5, 2, 2.25, 2.75, 3, 3.25, 3.50, 3.75, 4.0mm;

Długości 6-30mm, w tym:6,8,10,12,15,20,30mm;

Ciśnienie nominalne- 6 atm;

RBP-14 atm;

Długość shaftu 146 cm.

Wymiary shaftu (dla średnic 1,5-2,75mm o dł. 10mm):

- dystalna 2,3/0.78 F/mm,

- guidewire port 2.3/0.78 F/mm,

- proxymalna 1.8/0.60 F/mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 części nr 8 cewników balonowych o podanych powyżej parametrach.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 i 3 stenty kobaltowo-chromowe pokryte abluminalnie biodegradowalnym polimerem PLA nośnikiem BA9, zbudowane na platformie charakteryzującej się:

cell opening 1.37;

podatność naciskania wzdłużne (longitudinal compressing)- 3.85%;

recoil 2.95%;

koncentracja leku 15.6 µg/mm;

grubość strutów 84,88;

czas uwalniania leku 6-9 miesięcy;

średnice 2.25-4mm;

długości 9-36mm;

NP- 8 atm, RBP dla balonu 3mm- 16 atm.

Stenty posiadające zarejestrowane dane dotyczące możliwości przepiężania stentów 6-pierścieniowych o średnio 4.1mm, a stentów 9-pierścieniowych aż o 5.9mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 8 pozycja 2 i 3 stentów o podanych powyżej parametrach

Dotyczy części nr 9

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie części pierwszej z Zadania 9 oraz dopuści w niej japońskie cewniki balonowe RX do post-dylatacji i CTO, charakteryzujące się wysoką zdolnością do przejścia wąskich zmian dzięki hydrofilnemu pokryciu i specjalnej zwięzającej się budowie typu? Balony charakteryzują się wysoką odpornością także w bardzo skalcyfikowanych naczyniach. Wszystkie rozmiary kompatybilne z 5F.

RBP 22atm (dla balonów 2.25-4.00);

Ciśnienie nominalne 12 atm;

Średnice balonów 1.5 - 4.5mm w tym: 1.50, 1.75, 2.0, 2.25, 2.50, 2.75, 3.0, 3.25, 3.50, 3.75, 4.0, 4.25, 4.5mm;

Długości 8-30mm, w tym: 8, 10, 13, 15, 20, 30mm;

Długość shaftu 146 cm.

Wymiary shaftu (dla średnicy 1,5- 2 o dł. 10mm):

dystalna 2.5/0.84,

guidewire port 2.6/0.88,

proxymalna 2.1/0.70.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy)

Pytanie nr 6

Pozycja nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika balonowego wysokociśnieniowego o następujących parametrach : shaft dystalny 2,7F dla balonu o przekroju 3.0 mm ciśnienie nominalne 12 ATM , zakres długości 8-18 mm , zakres średnic : 2.0 -5.0 mm .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 13

Pytanie nr 7

Czy zamawiający dopuści cewnik balonowy do zapobiegania i leczenia restenozy:

- skuteczność potwierdzona randomizowanymi badaniami klinicznymi
- cewnik balonowy uwalniający Paklitaksel
- maksymalne wymiary shaftu: proksymalny 2F, dystalny 3,3F (dla balonu o średnicy 3.0mm)
- profil wejścia 0.017“
- ciśnienie nominalne 6 atm dla balonu o średnicy 3.0mm
- RBP 14atm dla balonu o średnicy 3.0mm
- zakres długości co najmniej od 15mm do 30mm
- zakres średnicy co najmniej od 2.0mm do 4.0 mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 13 cewników o podanych powyżej parametrach.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik balonowy do zapobiegania i leczenia restenozy o nieznacznym zmienionych parametrach: szafitproksymalny 1.9F, RBP 14atm oraz pozostałymi parametrami zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 13 cewników o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 14**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na DES do małych naczyń o krętym przebiegu pokryty lekiem sirolimus bez powłoki polimerowej oraz RBP 18atm dla średnic 2.0-3.5 mm i 15atm dla średnicy 4,0mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 14 stentów o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 17**Pytanie nr 10**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w **pakiecie 17** cewników do aspiracji skrzeplin w kompletnych zestawach w składzie: cewnik aspiracyjny 6F lub 7F, strzykawka o poj. 50/60ml, dwa koszyczki i przedłużacz z kranikiem – pozostałe parametry techniczne zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy)

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający , dopuści złożenie oferty cewnikiem do trombektomii o długości 140cm, dostępnymi w dwóch wersjach z usuwalnym mandrynem zwiększającym sztywność lub bez – do swobodnego wyboru przez Zamawiającego, , przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna 1,4mm (0,055”), szybkość aspiracji 115,2cm³/min, pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm, wyposażonym w marker na końcu dystalnym, dostarczonym wraz z dwoma strzykawkami a’30cm³, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 17 cewników o podanych powyżej parametrach.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewnik do trombektomii wieńcowej, o średnicy zewnętrznej cewnika kompatybilnej z cewnikiem prowadzącym 6-7 F o cechach:

- pokrycie hydrofilne na dystalnym końcu cewnika
- możliwość cewnika aspiracyjnego 6 i 7 F
- cewnik do trombektomii ze specjalnym wtopionym podłużnym popychaczem ułatwiającym wprowadzania i zwiększającym odporność na zagięcia
- marker na dystalnym końcu cewnika
- nowatorska konstrukcja cewnika ułatwiający przejście (dostarczenie cewnika do chorobowo zmienionego naczynia)
- rozmiar kanału ekstrakcyjnego przy rozmiarze 6F-1,25mm², tempo ekstrakcji 1,79 ml/s
- rozmiar kanału ekstrakcyjnego przy rozmiarze 7F-1,45mm², tempo ekstrakcji 2,82 ml/s
- w zestawie: dwie strzykawki aspiracyjne o pojemności 30 ml, koszyczek oraz przedłużacz z kranikiem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 17 cewników o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 18**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na mikrocewnik OTW z przeniesieniem obrotu, wspierający dla przewodników wieńcowych 0,014” oraz do iniekcji precyzyjnych ilości kontrastu Turnpike firmy Vascular Solution Inc./Teleflex Medical; Budowa 5-cio warstwowa ze spiralnym, przeciwstawnie nawiniętym podwójnym zbrojeniem, wewnętrzne uzupełnione warstwą PTFE na całej długości końcówki roboczej; Dostępne długości: 135cm i 150cm; Kompatybilny z cewnikami 5F lub większymi; Pokrycie hydrofilne 60 cm; Dostępne cztery wersje: Standardowa (flex), Spiralna – z zewnątrz nawiniętą spiralą z tworzywa sztucznego na odcinku 2cm dystalnej części cewnika, Do Twardych Zmian: z gwintowaną, metalową końcówką oraz spiralą, Niskoprofilowy – z przejściem do budowy 4 warstwowej w dystalnej części; Dostępne średnice: Końcówka taperowana, shaft 2,6F dystalnie dla wersji Std, 2,9F dystalnie dla Spiralnej i Do Twardych Zmian, 2,2F dla Niskoprofilowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 18 mikrocewników o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 20**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w **poz. 1** wyrazi zgodę na złożenie oferty na mikrocewnik OTW z przeniesieniem obrotu, wspierający dla przewodników wieńcowych 0,014” oraz do iniekcji precyzyjnych ilości

kontrastu Turnpike firmy Vascular Solution Inc./Teleflex Medical do CTO; Budowa 5-cio warstwowa ze spiralnym, przeciwnie nawiniętym podwójnym zbrojeniem, wewnętrznie uzupełnione warstwą PTFE na całej długości końcówki roboczej; Dostępne długości: 135cm i 150cm; Kompatybilny z cewnikami 5F lub większymi; Pokrycie hydrofilne 60 cm; Dostępne cztery wersje: Standardowa (flex), Spiralna – z zewnętrznie nawiniętą spiralą z tworzywa sztucznego na odcinku 2cm dystalnej części cewnika, Do Twardych Zmian: z gwintowaną, metalową końcówką oraz spiralą, Niskoprofilowy – z przejściem do budowy 4 warstwowej w dystalnej części; Dostępne średnice: Końcówka taperowana, shaft 2,6F dystalnie dla wersji Std, 2,9F dystalnie dla Spiralnej i Do Twardych Zmian, 2,2F dla Niskoprofilowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 20 pozycja 1 mikrocewników o podanych powyżej parametrach.

Pytanie nr 15

Czy zamawiający wydzieli lub pozwoli na złożenie oferty częściowej w **części 20 poz. 1?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy).

Dotyczy części nr 23

Pytanie nr 16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 6 części 23 zbrojonych koszulek naczyniowych do techniki cross over bez dostępnych średnic 10 i 12F dla krzywizny BLKN. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami siwz.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 6 koszulek zbrojonych do techniki cross over bez dostępnych średnic 10 i 12F dla krzywizny BLKN, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 17

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 8 części 23 przewodników hydrofilnych typu Roadrunner o dostępnych średnicach: 0.018”, 0.035” i 0.038”. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami siwz

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 8 przewodników hydrofilnych typu Roadrunner o dostępnych średnicach: 0.018”, 0.035” i 0.038”, przy zachowaniu pozostałych parametrów .

Dotyczy części nr 26

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści introducery naczyniowe dostępne w średnicach od 4F do 11F, w tym dostępne rozmiary połówkowe jak: 5.5, 6.6, 7.5, 8.5F?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy).

Dotyczy części nr 32

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści klej o opisanych parametrach i właściwościach pakowany po 10 ampulek x 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy).

Dotyczy części nr 34

Pytanie nr 20

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie materiałów do embolizacji- cząsteczki zbudowane na bazie Amilomeru,(mikrocząsteczki do rozkładu skrobi) ściśliwe, hydrofilne, nie wywołujące reakcji zapalnej o wielkości mikrosfer 50um. Opakowanie zawiera 450mg do rozcieńczenia w 7,5ml soli fizjologicznej, o funkcjonalności równoważnej, dzięki temu Zamawiający zachowa konkurencyjność jakościowo cenową.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy).

Dotyczy części nr 36

Pytanie nr 21

pozycja 13: Czy Zamawiający dopuszcza stent samorozprężalny o średnicach 5-8 mm, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 13 części nr 36 stentu o średnicy 5-8 mm.

Dotyczy części nr 37

Pytanie nr 22

Czy w Części nr 37 poz. 1 Zamawiający dopuści stentgrafty o średnicy 21-45 mm, pozwalające na zaopatrzenie aorty o średnicy od 16 do 42 mm (pozostałe parametry bez zmian) ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy).

Pytanie nr 23

Czy w Części nr 37 poz. 3 Zamawiający dopuści stentgrafty o średnicy części aortalnej 23-35mm /do średnicy aorty od 19 do 32 mm/ i średnicy części biodrowej 10-27mm /do średnicy tętnic biodrowych od 8 do 25 mm/, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy).

Pytanie nr 24

poz. 3 „Stentgraft aortalny brzuszny z systemem mocowania podnerkowym”

Czy Zamawiający wydzieli poz. 3 z części nr 37 i utworzy oddzielny pakiet oraz dopuści stentgrafty o następującej specyfikacji:

- Stent Graft przeznaczony do leczenia tętniaków aorty brzusznej umiejscowionych poniżej tętnic nerkowych
- Rozwidlony, o budowie wielomodułowej
- Połączenie protezy ze szkieletem za pomocą szwów
- Część aortalna i biodrowa wykonane z drutu nitinolowego z pokryciem z tkanego poliestru cienkościennego o właściwościach przewyższających odpowiedni materiał stosowany do produkcji protez naczyniowych
- System podnerkowy, wieloczęściowy
- Umocowanie podnerkowe w postaci 4 par haczyków
- Maksymalne zagięcie szyi w odcinku proksymalnym aorty do 90°.
- Wzmocnienie trzonu na całej długości przy pomocy dwóch pierścieni górnych oraz dwóch dolnych o delikatniejszej strukturze co eliminuje możliwość skręcenia trzonu przy zachowaniu bardzo dobrej adaptacji ściany stent graftu do ściany tętniaka
- System jest wprowadzany z jednostronnego dostępu chirurgicznego dla trzonu Stent Graftu(20 – 23 F) i dwustronnego dla odnóg biodrowych (18F)
- Szeroki zakres rozmiarów: część aortalna – średnice 21,5-34mm, część biodrowa 10-23mm co umożliwia zaopatrzenie części aortalnej brzusznej w średnicy od 17,5 do 31 mm i części biodrowej od 8,5 do 21 mm. Długość części aortalnej 72-77 mm, długość odnóg 60-180 mm, długość dostawki proksymalnej – kołnierza długość 40 mm, średnica 21-34 mm.
- Średnica miejsca dokowania odnóg 10,5mm dla wszystkich rozmiarów trzonu przy odnogach o średnicy proksymalnej 12mm w każdym przypadku, które w dalszej części mogą być zwężone do

10mm średnicy lub rozszerzone do średnicy 23mm. Pozwala to na znaczne ułatwienie doboru części stent graftu , upraszcza wymiarowanie i minimalizuje możliwości błędu wymiarowania.

- Dodatkowe pierścienie nogawki ipsilateralnej trzonu ułatwiają kaniulacje i poprawiają widoczność
- Bardzo dobra widoczność pod RTG (tantalowe markery cieniujące na Stent Graficie)
- Bardzo giętki system wprowadzający dzięki czemu znajduje zastosowanie nawet przy bardzo krętych naczyniach dostępowych
- Możliwość szybkiego lub wolnego rozprężenia Stent Graftu w zależności od sytuacji
- Możliwość wielokrotnej repozycji założonego trzonu Stent Graftu wewnątrz aorty
- System magnesów ułatwiający kaniulację rozwidłonego trzonu po stronie kontralateralnej w celu dołączenia nogawki
- Możliwość dodatkowego zaopatrzenia tętniakowato zmienionej tętnicy biodrowej poprzez zastosowanie modułu z rozszerzoną kloszowo odnogą biodrową.
- System wprowadzający z hydrofilnym pokryciem umożliwiający bezpieczne dostarczanie stent graftu do worka tętniaka, odporność na zaginanie, bardzo dobre dopasowanie się do anatomii naczyń pacjenta oraz kontrolę szybkości usuwania systemu wprowadzającego

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy) .

Dotyczy części nr 38

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 38 pozycji nr 8 (mikroprowadnik do wymiany w zabiegach neuroradiologicznych Xcelerator) i 16 (mikrokleszcze do usuwania ciał obcych Alligator) , w związku z wycofaniem produktów z obrotu handlowego .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy)

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający zgodzi się na wycofanie w pakiecie nr 38 w pozycji nr 21 mikrocewnikainfuzyjnego typu” FlowDirected” o średnicy zewnętrznej 3,0/1,5F i świetle wewnętrznym 0,012” (UltraFlow) , z związku z wycofaniem produktu z obrotu handlowego i pozostawienie mikrocewnika infuzyjnego o średnicy zewnętrznej 2,7/1,5F prox/dyst i świetle wewnętrznym 0,013” (Marathon) Pozostałe parametry pozostają bez zmian .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy)

Dotyczy części nr 44**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu **44 poz.1** stent kryty samorozprężalny nitinolowy o długościach systemu wprowadzającego 80 i 117 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy) .

Dotyczy części nr 47**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający wyłączy pozycję nr 1, 2 i utworzy oddzielny pakiet w celu otrzymania korzystniejszych ofert cenowych ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy) .

Pytanie nr 29

pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści pistolet jednorazowy półautomatyczny w rozmiarze:

Dla średnicy 14G – dł. 10, 15 i 20 cm

Dla średnicy 16G, 18G – dł. 10, 15, 20, 25 cm

Dla średnicy 20G – dł. 10 i 15 cm

Możliwość wyboru okienka biopsyjnego 15mm i 22mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – formularz cenowy) .

Pytanie nr 30

pozycja nr 2 Czy Zamawiający dopuści pistolet jednorazowy automatyczny ze zintegrowanymi igłami w rozmiarze:

Dla średnicy 14G – dł. 10, 15 i 20 cm

Dla średnicy 16G, 18G – dł. 10, 15, 20, 25 cm

Dla średnicy 20G – dł. 10 i 15 cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 części nr 47 pistoletu jednorazowego automatycznego o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 31

pozycji 2: Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiary igieł pistoletu jednorazowego do biopsji: 14G - dł.10cm i 16cm, 16G - dł.10cm i 16cm, 18G - dł. 10cm, 16cm, 20cm, 20G - dł. 10cm, 16cm, 20cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania igły pistoletu jednorazowego o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgone z SIWZ.

Dotyczy wzoru umowy:**Pytanie nr 32**

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 4 do SIWZ poprzez nadanie par. 6 ust.2 następującej treści: „Do chwili pobrania towaru z magazynu przez Zamawiającego, towar pozostaje własnością Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 33

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez nadanie par. 8 ust.2 następującej treści: „Do chwili pobrania towaru z magazynu przez Zamawiającego, towar pozostaje własnością Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 34

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 4 do SIWZ poprzez dodanie do par. 6 ust. 13 o następującej treści: „Towar, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 35

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez dodanie do par. 8 ust. 12 o następującej treści: „Towar, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 36

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 4 do SIWZ poprzez nadanie par. 6 ust. 8 następującej treści: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu niepobranego z magazynu towaru w okresie obowiązywania umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 37

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez nadanie par. 8 ust. 8 następującej treści:
„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu niepobranego z magazynu towaru w okresie obowiązywania umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 38

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 4

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9ust 1:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 40

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust 1:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego towaru

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 41

Ad wzór umowy, par. 9 ust. 1

Prosimy o zmianę kar umownych opisanych w ww. ustępie na 0,3% wartości brutto towaru

niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

DYREKTOR

Irena Kierzkowska

(Podpis osoby uprawnionej)